COLLAGEN MATERIAL AND PROCESS FOR PRODUCING THE SAME

Patent number:

WO98221157

Publication date:

1998-05-28

Inventor:

SHIMIZU YASUHIKO (JP)

Applicant:

TAPIC INTERNATIONAL CO LTD (JP);; SHIMIZU

YASUHIKO (JP)

Classification:

- international:

A61L27/00

- european:

A61L27/24; A61L31/04F2; C08L89/06

Application number: WO1997JP04205 19971119

Priority number(s): JP19970263374 19970929; JP19960308856 19961120;

JP19960308857 19961120

Also published as:

EP0943346 (A1) US6277397 (B1)

EP0943346 (A4)

CA2272905 (A1)

EP0943346 (B1)

more >>

Cited documents:



JP51148289

JP2071748

JP4266763

JP6292716

Report a data error here

Abstract of WO9822157

A collagen material comprising a laminate of a multilayer structure of an ultrafine fibrous nonwoven fabric of collagen sandwiched between nonfibrillated collagen layers; a filamentous material comprising the collagen material; a process for producing the same; and a medical material comprising the collagen material, particularly a medical film substitute comprising the medical material. These materials are produced from collagen without using synthetic polymer material, have such a property as to permit suturing while maintaining the biochemical characteristics inherent in collagen. Further, the medical film substitute can be used as a material for making up for a defective portion of a biological membrane, such as a dura mater, heart sac, pleura, peritoneum, or chorion, poses no moral problem, can be stably supplied, have no fear of infection, causes no denaturation of cells, can control the degradation rate after application to the organism, and can promote the regeneration of a biological membrane.

世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特		寺許分類6	
	A61L	27/00	

A1

JP

JP

JP

(11) 国際公開番号

WO98/22157

(43) 国際公開日

1998年5月28日(28.05.98)

(21) 国際出願番号

PCT/JP97/04205

(22) 国際出願日

1997年11月19日(19.11.97)

(30) 優先権データ

特願平8/308856

1996年11月20日(20.11.96)

特願平8/308857

1996年11月20日(20.11.96)

特願平9/263374 1997年9月29日(29.09.97)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)株式会社 タピック

(TAPIC INTERNATIONAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒105 東京都港区虎ノ門1丁目22番12号 SVAX TSビル Tokyo, (JP)

(71) 出願人;および

(72) 発明者

清水慶彦(SHIMIZU, Yasuhiko)[JP/JP]

〒611 京都府宇治市木幡御蔵山39-676 Kyoto, (JP)

(74) 代理人

弁理士 津国 肇(TSUKUNI, Hajime)

〒105 東京都港区虎ノ門1丁目22番12号 SVAX TSビル Tokyo, (JP)

(81) 指定国 CA, CN, JP, KR, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

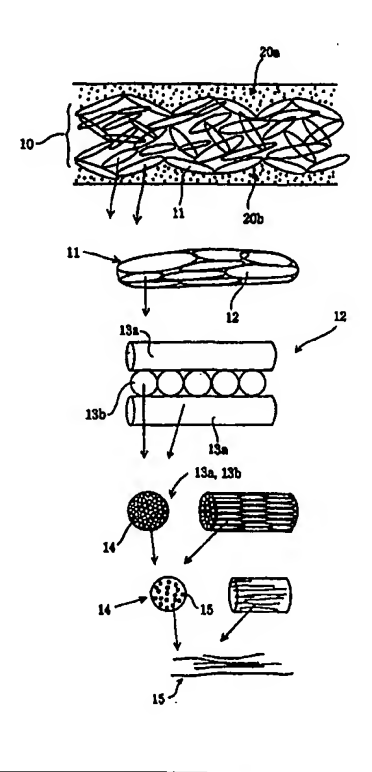
国際調査報告書

(54) Title: COLLAGEN MATERIAL AND PROCESS FOR PRODUCING THE SAME

(54)発明の名称 コラーゲン材及びその製法

(57) Abstract

A collagen material comprising a laminate of a multilayer structure of an ultrafine fibrous nonwoven fabric of collagen sandwiched between nonfibrillated collagen layers; a filamentous material comprising the collagen material; a process for producing the same; and a medical material comprising the collagen material, particularly a medical film substitute comprising the medical material. These materials are produced from collagen without using synthetic polymer material, have such a property as to permit suturing while maintaining the biochemical characteristics inherent in collagen. Further, the medical film substitute can be used as a material for making up for a defective portion of a biological membrane, such as a dura mater, heart sac, pleura, peritoneum, or chorion, poses no moral problem, can be stably supplied, have no fear of infection, causes no denaturation of cells, can control the degradation rate after application to the organism, and can promote the regeneration of a biological membrane.



(57)要約

本発明は、コラーゲン超微細線維性不織布状多層体を非線維化コラーゲン層で挟んだ積層体からなるコラーゲン材、該コラーゲン材を含む糸状材料、及びこれらの製造方法、ならびに該コラーゲン材を含む医用材料、特に該医用材料からなる医用代替膜に関する。これらは、合成高分子材料を併用せずに、コラーゲンを原料とし、コラーゲンが本来有する生化学的特性を保持しながらも、縫合可能な程度の物性を有し、更に医用代替膜は、脳硬膜、心膜、胸膜、又は漿膜など生体膜の欠損部分を補填する材料として使用することができ、倫理上の問題もなく、安定して供給され、感染の恐れがなく、細胞の変性を起こさず、生体への適用後の分解速度をコントロールでき、生体膜に対して再生促進作用を有する。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

セネガル

チャード

トルコ

SZ

TD

TG

ТJ

ΤM

TR

UA

UG

U S

U Z

VN

YU

ZW

スウジランド

タジキスタン

米国 ウズベキスタン

ユーゴースラヴィア

ヴィェトナム

ジンパブエ

トルクメニスタン

トリニダッド・トバゴウクライナ

フィンランド フランス アルパニア リトアニア アルメニア オーストリア FR ルクセンブルグ $\mathbf{A}\mathbf{M}$ LU ATAU ラトヴィア GAガボン LV オーストラリア 英国 グルジア G B MC モナコ アゼルバイジャン GE モルドヴァ AZMDボスニア・ヘルツェゴビナ ガーナ マダガスカル BA GH MG バルバドス ガンピア BBGM マケドニア旧ユーゴス MK ギニア・ビサオ ベルギー ラヴィア共和国 BE GN ブルキナ・ファソ BF GW マリ ML ギリシャ BG ブルガリア GR モンゴル MN ハンガリー ベナンブラジル BI HUモーリタニア MR マラウイ BR I D インドネシア MW BY ベラルーシ ΙE アイルランド メキシコ MX カナダ イスラエル ニジェール CA NE 中央アフリカ ĪŠ アイスランド CF オランダ NLコンゴー共和国 IT イタリア CG NO ノールウェー СH JP 日本 ニュー・ジーランド スイス NZ コートジボアール KE ポーランド ケニアキルギス CI PL PΤ CM カメルーン ポルトガル KP 北朝鮮 中国 ルーマニア CN RO 韓国 カザフスタン キューバ CU KRRU ロシア KZLC CYキプロス SD スーダン チェッコ セント・ルシア SE CZスウェーデン リヒテンシュタイン シンガポール ドイツ LI DE SG えず・ランカ スロヴェニア デンマーク DK LK EES エストニア リベリア スロヴァキア LR スペイン レソト シエラ・レオーネ LS

明細書

コラーゲン材及びその製法

技術分野

本発明は、コラーゲン超微細線維性不織布状多層体を非線維化 コラーゲン層で挟んだ積層体からなるコラーゲン材、該コラーゲ ン材を含む糸状材料、及びこれらの製造方法、ならびに該コラー ゲン材を含む医用材料、特に該医用材料からなる医用代替膜に関 する。

10

5

背景技術

医用材料として用いられる各種素材のうち動物由来のコラーゲンは、生体親和性及び組織適合性に優れ、抗原性が低く、宿主細胞の分化・増殖を促進させる作用を有し、止血作用を有し、生体内で完全に分解吸収されることから、医用材料の素材として特に優れた特性を有している。動物由来のコラーゲンとしては、現在、I~XIX型までが発見されており、このうちI~V型コラーゲンが、医用材料として多様な方法で使用されている。なかでも細胞外マトリックスとして有用なI型コラーゲンが最も多く使用されている。これらのコラーゲンは、ウシ、プタ、トリ、カンガーなどの動物の皮膚、軟骨、腱、臓器などの各種器官の結合和でいる。酸可溶化法、アルカリ可溶化法、中性可溶化法、可溶化法などによって抽出及び精製されたものである。従来使用ごれている抽出コラーゲンは、分子レベルでは、モノマーマオリゴ

20

15

10

15

20

マー程度にまで分解されたものであり、粉末状又は液状で保存される。これらの抽出コラーゲンは、コラーゲン分子がモノマー~オリゴマー程度に分解された状態であるため、水、体液又は血、などと接触すると、極めて早くゾル化してしまう。このため、これらのコラーゲンを医用材料として成形して用いる際には、加工時にある程度の強度を持たせるために、ナイロン、シリコるか、どの合成高分子材料の表面をコラーゲンで被覆して使用するか、あるいは生体に適用した場合にある程度の期間その形状を保持させるために、抽出コラーゲンの成形物を、架橋剤による化学的架橋処理、あるいは、放射線、電子線、紫外線、又は熱などによる物理的架橋処理に付して使用している。また、これらの抽出コラーゲンは、糸状に加工されて、医療用の糸としても使用されるが、その紡糸には、湿式紡糸法が採用されている。

しかし、コラーゲンを合成高分子材料と組み合わせた材料の場合、合成高分子材料が生体内に異物として残存し、肉芽形成、炎症などの障害を引き起こし易く、また、このような材料を全ての細胞や臓器に適用することはできない。また、コラーゲン材料に架橋処理を行っても、コラーゲン材料の物性、特に引き裂き強度はほとんど上昇しないため、これを加工して、縫合を必要とする医用材料にすることは不可能であった。また、グルタールアルデヒド又はエポキシなどの架橋剤を用いると、架橋剤自体の生体に対する毒性が問題になるばかりでなく、コラーゲンが本来有する生化学的特性、特に、細胞増殖に対する促進効果が失われるという欠点もある。また物理的架橋処理では、架橋率が不安定で、十

分な物性を付与することができず、また生体内での吸収速度をコントロールできるよう架橋処理することも困難であった。一方、 紡糸したコラーゲンも、十分な強度を有さないため、縫合糸としては不十分であった。

5

10

15

また一方、各種疾患又は外傷などのため、脳や、各種臓器の外 科手術を行い、術創を閉じる際に、切開した脳硬膜、心膜、胸膜、 腹膜又は漿膜などを再縫合して閉鎖する必要があるが、縫いしろ による短縮分が生じたり、膜が部分的に切除されるために術創を 完全に閉鎖しきれず、膜に欠損部が生じることが多い。このよう な欠損部をそのまま放置すると、膜の欠損した箇所から脳、心臓、 肺、腸などの臓器が脱出して重大な障害をおこしたり、臓器や臓 器周辺から水や空気が漏出して術創が治癒しない。また臓器が周 囲の組織との癒着を起こすため、組織が損傷し、良好な予後が得 られない。このため従来は、この欠損部分の補填材として使用す ることのできる医用代替膜として、死体より採取した凍結乾燥ヒ ト脳硬膜や、多孔性の延伸ポリテトラフルオロエチレンフィルム 材(EPTFE)(組織用ゴアテックス、登録商標)、ポリプロピ レンメッシュ、テフロンシート、ダクロンシートなどが使用され ており、また乳酸とεーカプロラクトンとの共重合体(50: 50)が現在開発されつつある。また自己の大腿筋膜や自己の心 膜、皮膚、筋肉などを用いる方法もやむなく行われている。

20

しかし、ヒト脳硬膜の使用については、補填したヒト脳硬膜と脳実質組織とが癒着を生じ、術後にテンカンの発作を惹起する恐れがあるという難点があるばかりでなく、ヒトの死体から採取す

10

15

20

るという倫理上の問題や、供給量が非常に限定されているという 問題があり、更にまた最近では、脳硬膜を移植された患者におけ る、移植脳硬膜が原因の Creutzfeldt-Jakob Disease (C J D) の発生が報告され(脳神経外科、21(2):167-170, 1993)、日本で は、現在はヒト脳硬膜は使用されていない。また、EPTFE材 などは、生体内で分解されず、異物として残存するため、感染を おこしやすく、また生体組織と接触すると、組織細胞が脂肪変性 を起こしてしまうなど、術後合併症を起こすことが多いことが知 られている。乳酸とεーカプロラクトンとの共重合体は、生体内 分解性であり、生体への適用後、徐々に分解するが、分解吸収さ れるまでにほぼ2年という長期間を要する。そのため、やはり異 物として生体内にしばらくの間残存して、分解過程で組織に炎症 を惹起し、肉芽腫を形成することがある。この共重合体はモノマー として、(L)体の乳酸を使用しているため、共重合体中で乳酸 が結晶化して、炎症を惹起することがある。更に、EPTFE、 乳酸とεーカプロラクトンとの共重合体のいずれにも、生体膜の 再生を促す作用はない。また自己の大腿筋膜などを用いる方法は

心膜の補填材としては、上記のEPTFE、ポリプロピレンメッシュ(マーレックス)、ヒト乾燥脳硬膜、グルタールアルデヒド(GA)処理ウシ心膜などが従来用いられてきたが、EPTFEとヒト乾燥脳硬膜は上述の欠点を有する。また、ポリプロピレンメッシュは、心臓との間に強い癒着を起こす。GA処理ウシ心膜は、生体内で吸収分解されずに残存するため、石灰沈着による劣

患者、医師の両方にとって大きな負担である。

10

15

20

化を起こし、またウシ心膜に対する免疫反応による間質性肺炎の合併症が観察されている。

また肺手術後の手術箇所からの空気漏れを軽減するために、ポリグリコール酸不織布やウシ心膜が、胸膜補填材として、又はオートスーチャー用に使用されているが、ポリグルコール酸は強い癒着を起こし、また不透明であるためオートスーチャーでは使用しにくい。またウシ心膜は、上述したような欠点を有する。

上記の理由から、合成高分子材料を併用せずに、コラーゲンを原料とし、コラーゲンが本来有する生化学的特性を保持しながらも、縫合可能な程度の物性を有し、更に生体への適用後もある程度の期間その形状を保持することのできるコラーゲン材、そのの地方法、及びそれに基づく医用材料、例えば、末梢神経管、人工食道、人工食道、人工血管、人工弁、代替脳硬膜、外科用補強材、創傷保護材、人工皮膚、又は人工角膜などの開発が求められてきた。そして各種医用材料のなかでも特に、循行の病別の癒着を防止し、感染の恐れがなく、組織の変性を起こさず、適用後の分解速度をコントロールでき、更に生体膜、特に、適用後の分解速度をコントロールでき、更に生体膜、特に、適用後の分解速度をコントロールでき、更に生体膜、特に、適用代替膜として使用することができる材料の開発も臨床現場で強く求められてきた。

発明の開示

15

20

本発明者は、上記課題を解決するために鋭意研究した結果、コ ラーゲン超微細線維性不織布状多層体を非線維化コラーゲン層で 挟んだ積層体からなるコラーゲン材が、医用材料として特に優れ た特性を有するとともに、縫合可能な物性を有することを見いだ して本発明を完成した。すなわち、本発明は、コラーゲン超微細 線維性不織布状多層体を非線維化コラーゲン層で挟んだ積層体か らなるコラーゲン材に関する。本発明はまた、コラーゲン溶液層 を凍結し;凍結乾燥して微細線維化コラーゲン層とし;圧縮し; コラーゲン溶液に浸漬・風乾する工程を繰り返し;そして架橋処 理に付すことを特徴とする、上記コラーゲン材の製造方法に関す る。本発明は、更にまた、コラーゲン超微細線維性不織布状多層 体を非線維化コラーゲン層で挟んだ積層体からなるコラーゲン材 を含む糸状材料、及びコラーゲン溶液を湿式紡糸してコラーゲン 糸を得;コラーゲン糸を凍結し;凍結乾燥し;コラーゲン糸を圧 縮し:コラーゲン溶液に浸漬・風乾する工程を繰り返し;そして 架橋処理に付すことを特徴とする、上記糸状材料の製造方法に関 する。本発明は、更にまた、コラーゲン超微細線維性不織布状多 層体を非線維化コラーゲン層で挟んだ積層体からなるコラーゲン 材を含む医用材料、該医用材料からなる医用代替膜、特にその片 面又は両面に架橋処理されたゼラチンゲル層又はヒアルロン酸層 を有する医用代替膜に関する。

図面の簡単な説明

第1図は、本発明のコラーゲン材の構造を示す。

第2図~第5図は、本発明のコラーゲン材の各線維の形状を示す電子顕微鏡写真である。

発明を実施するための最良の形態

5

10

15

図1は、本発明のコラーゲン材の構造を図示したものである。 本コラーゲン材においては、コラーゲン分子数個からなる直径約 5 nm の超微細線維15が基本単位となって、直径約50 nm の微 細線維14を形成し、これが次に直径約2μmの細線維13a、 13 bを形成している。この細線維13 a、13 bが図に示すよ うに、縦糸と横糸として交互に重なりあって直径約6 μm の線維 12を形成し、次にこれが同軸方向に重なりあって直径約20~ 50μmの板状線維11を形成する。そしてこの板状線維11が コラーゲン超微細線維性不織布状多層体10を形成し、その外側 に、コラーゲン分子がモノマー~オリゴマーの状態で分散してい る非線維化コラーゲン層20a及び20bが存在し、更に本不織 布状多層体の板状線維の間にもコラーゲン分子が入り込んでいる。 図2は、本発明のコラーゲン材の断面の電子顕微鏡写真である。 図3は、細線維13aと13bが交互に重なりあって形成した線 維12を示す。図4は、超微細線維15と、これが基本となって 形成される微細線維14を示す。図5は、超微細線維15を示す。 本発明のコラーゲン超微細線維性不織布状多層体を非線維化コ

20

本発明のコラーゲン超微細線維性不織布状多層体を非線維化コラーゲン層で挟んだ積層体からなるコラーゲン材の原料として使用するコラーゲンとしては、従来から用いられている各種コラーゲン、好ましくは中性可溶化コラーゲン、酸可溶化コラーゲン、

アルカリ可溶化コラーゲン、又は酵素可溶化コラーゲンを使用することができる。これらのうち、酵素可溶化コラーゲンは、不溶性コラーゲンを、酵素(例えば、ペプシン、トリプシン、キモトリプシン、パパイン、プロナーゼなど)処理したもので、これらの処理によりコラーゲン分子中の抗原性の強いテロペプチド部分が除去されて抗原性が低減されるので、特に好ましい。これらコラーゲンの由来は、特に限定されず、一般に、ウシ、ブタ、ウサギ、ヒツジ、カンガルー、鳥、魚などの動物の皮膚、骨、軟骨、腱、臓器などから抽出及び精製によって得られる「型コラーゲン、又は「型及び III 型の混合コラーゲンを用いることができる。

用途としては、特に医用代替膜を挙げることができ、更に特にその片面又は両面に架橋処理されたゼラチンゲル層又はヒアルロン酸層を有する医用代替膜を好適に挙げることができる。この場合のその厚さは、好ましくは約0.1~5mmである。

5

本発明の医用代替膜がその表面に有していることのできるゼラチンゲル層は、ゼラチンの有する、細胞の接着及び増殖を妨げる作用のため、癒着を防止する必要のある箇所において、周辺の生体組織からの細胞の伸展を防ぐための癒着防止層として作用する。また、ヒアルロン酸は、コラーゲンの安定性を向上させる効果を有し、また癒着防止能も有する。本発明の医用代替膜では、生体に適用後、約3~4週間、ゼラチンゲル層又はヒアルロン酸層が分解吸収されずに残存する必要があるため、このゼラチンゲル層又はヒアルロン酸層もまた、架橋処理されている。

15

20

10

本発明のコラーゲン超微細線維性不織布状多層体を非線維化コラーゲン層で挟んだ積層体からなるコラーゲン材を調製するには、上記のような抽出及び精製後のコラーゲンの約1N塩酸溶液(pH約3)(コラーゲン濃度は、好ましくは約0.5~3重量%、特に約1重量%)を調製し、流し込みなどの慣用の方法にて、シャーレなどの容器に、液層が任意の均一な厚さとなるようコラーゲン塩酸溶液の層を形成する。コラーゲン塩酸溶液の層の厚さは、本発明のコラーゲン材の用途に応じて決定するが、例えば医用代替膜である脳硬膜として使用する場合、好ましくは約1~5 cm、特に約1~3 cmとする。これを、好ましくは約−10~−196℃、特に約−20℃で、少なくとも約6時間、好ましくは約6~48時

10

15

20

間、特に約24時間凍結する。凍結することによって、塩酸溶液中に分散しているコラーゲン分子の間に微細な氷が形成され、コラーゲン塩酸溶液が層分離を起こし、コラーゲン分子が再配列することによって微細線維化する。凍結時間が6時間未満であると、コラーゲン塩酸溶液が十分に凍結しないため、コラーゲン分子の微細線維化が不十分であり、十分な物性が得られない。次に、上記の凍結させたコラーゲン塩酸溶液を、真空下、好ましくは約24~48時間、特に約48時間凍結乾燥する。凍結乾燥することによって、コラーゲン分子間の微細な氷が気化するとともに、コラーゲン分子の次る超微細線維が基本単位となって、上述したような微細線維、細線維、線維、板状線維が構成する不織布状のコラーゲン層が得られる。

次に、上記で得られた不織布状のコラーゲン層を、プレス装置を用いて均一の厚さに圧縮する。圧縮することによって、本発明のコラーゲン材の生体内での残存期間がコントロールされる。例えば、1 重量%コラーゲン塩酸溶液を用いた場合、圧縮比が30~60の範囲で、例えば200kg/cm²の圧力で15秒間圧縮を行う。次に、圧縮後のコラーゲン層を、コラーゲン塩酸溶液に浸漬し、風乾する。この浸漬・風乾の工程を、5~20回繰り返す。ここで用いるコラーゲン塩酸溶液は、抽出及び精製後のコラーゲン約0.5~3重量%、特に約2重量%を、約1N塩酸に含む、コラーゲン分子がモノマー~オリゴマーの状態で分散している非線維化コラーゲンの溶液であり、このコラーゲン溶液に圧縮後のコラーゲンの溶液であり、このコラーゲン溶液に圧縮後のコラーゲンの溶液であり、このコラーゲン溶液に圧縮後のコラーゲンの溶液であり、このコラーゲン溶液に圧縮後のコラー

10

15

20

ゲン層を浸漬することにより、不織布状のコラーゲン層の板状線 維の間に、コラーゲン溶液中に分散しているコラーゲン分子が入 りこみ、これによってアンカリング効果が発揮され、強度が付与 されるとともに、水に対する安定性も増す。この浸漬・風乾の工 程の回数は5~20回が適当であるが、本発明のコラーゲン材の 用途に応じて、この範囲で適宜決定することができる。次に、浸 清・風乾後のコラーゲン層を架橋処理に付して、本発明のコラー ゲン超微細線維性不織布状多層体を非線維化コラーゲン層で挟ん だ積層体からなるコラーゲン材を得る。架橋処理に付すことに よって、本発明のコラーゲン材を含む医用材料を生体への適用後、 所望の期間残存させるように調節する。架橋度をコントロールし やすく、架橋剤の生体への影響が問題とならない熱脱水架橋を行 うのが好ましい。熱脱水架橋のためには、上記で得られた浸漬・ 風乾後のコラーゲン層を、真空下、好ましくは約105~150℃。 特に約140℃で、好ましくは約6~48時間、特に約24時間 加熱する。約105℃未満では十分な架橋反応が起きない。約 150℃を超えるとコラーゲンが変性してしまう。次に、必要で あれば上記の工程で得られた本発明のコラーゲン材を、エチレン オキシドガス処理又は紫外線もしくはγ線照射などにより滅菌す る。以上のようにして製造された本発明のコラーゲン材は、乾燥 状態で少なくとも約23N、特に45N以上の一点支持張力及び 少なくとも約170N、特に230N以上の耐破断張力、湿潤状 態で少なくとも2N、特に6N以上の一点支持張力、及び少なく とも12N、特に23N以上の耐破断張力を有し(比重

10

15

20

0.74g/cm³のコラーゲン材で厚さ1mmの場合)、従来のコラーゲン材と比べて優れた強度を有するため、各種医用材料に加工することができ、縫合も可能である。また生体内に適用された場合に約3~8週間その形状を保持することができる。更に、コラーゲンが本来有する医用材料としての特性も保持している。

本発明のコラーゲン材は、優れた強度を有するため、手術用縫合糸としても使用することができる。本発明のコラーゲン材を含む糸状材料は、以下の様に調製することができる。抽出及び精製後のコラーゲンの約1N塩酸溶液(pH約3)(コラーゲン濃度は、好ましくは約0.5~3重量%、特に約1重量%)を調製し、これを孔径が好ましくは約50~300μm、特に約100μmのノズルから凝固浴中に噴出させることによって湿式紡糸し、得られたコラーゲン糸を、上記と同じ条件で凍結及び凍結乾燥して、コラーゲン糸を形成する。次に、本コラーゲン糸を、上記と同じ条件で圧縮する。次にコラーゲン塩酸溶液(約2重量%、約1N塩酸)に浸漬・風乾する。この工程を5~20回繰り返す。次にこれを、上記と同様の条件下で架橋処理に付すことによって、本発明のコラーゲン材を含む糸状材料を得ることができる。

上記のように調製した本発明のコラーゲン材を、その片面又は 両面に架橋処理されたゼラチンゲル層又はヒアルロン酸層を有す る医用代替膜に加工する場合、ゼラチンゲル層の場合では、好ま しくは約2~70重量%、特に約60重量%のゼラチン水溶液を 用いてゼラチンゲル層を形成するが、約60重量%のゼラチン水 溶液を用いる場合、湿潤時で好ましくは約0.1~5mm、特に約

10

15

20

1 mm、乾燥時で好ましくは約 0 . 0 6 ~ 3 mm、特に約 0 . 6 mm になるように、ゼラチンゲル層を形成する。ゼラチンゲル層は、塗布、浸漬などどのような方法によって形成してもよいが、例えば、シャーレなどの容器にゼラチン水溶液を注入して必要な厚さになるようにし、その上に上記のようにして得た本発明のコラーゲン材を置いて放置し、ゼラチンをゲル化させる。その両面にゼラチンゲル層を形成する場合は、もう一方の面についても、同様の処置を行って、両面にゼラチンゲル層を形成させる。

次に、このようにして得たその片面又は両面にゼラチンゲル層を形成させたコラーゲン材を、第2の架橋処理に付す。架橋処理を行うことによって、ゼラチンゲル層の分解吸収速度をコントロールする。架橋方法としては、上述と同様の理由で、熱脱水架橋が好ましい。ゼラチンゲル層を生体に適用後約3~4週間残存させるには、上記のゼラチンゲル層を形成させたコラーゲン材を、真空下、好ましくは約105~150℃、特に約140℃で、好ましくは約6~48時間、特に約24時間熱脱水架橋処理に付す。約105℃未満では、架橋反応が十分に起きず、約150℃を超えると、コラーゲンが変性してしまう。

このようにして形成された架橋処理されたゼラチンゲル層は、 各生体膜が再生するまで、本医用代替膜のコラーゲン部分が周辺 組織と癒着するのを防止する役割を有し、膜欠損部の周辺から生 体膜が伸びて再生して、膜の欠損部分を塞ぐまでの約3~4週間、 ゼラチンゲル層は分解吸収されずに残存する。

ヒアルロン酸層を形成する場合は、好ましくは約0.5~

10

15

20

2. O mg/ml、特に約1. O mg/ml のヒアルロン酸ナトリウム水 溶液を用いて、上記のようにして得た本発明のコラーゲン材の片 面又は両面に、塗布又は浸漬などの方法によって、ヒアルロン酸 ナトリウム水溶液層を形成し、この水溶液層を風乾することに よってヒアルロン酸層とする。ヒアルロン酸ナトリウム水溶液層 は、修復すべき膜の欠損部分の周辺から生体膜が伸びて再生して、 膜の欠損部分を塞ぐまでの約3~4週間ヒアルロン酸層が分解吸 収されずに残存することができるよう、湿潤時で好ましくは約 0. 5~4.0 mm、特に約2 mm、乾燥時で好ましくは約0.1~ 2. 0 mm、特に約1. 0 mm の厚さとなるように形成する(約 1. 0 mg/ml の水溶液の場合)。コラーゲン材の表面にヒアルロ ン酸を固定して、ヒアルロン酸層とするために、更に第2の架橋 処理を行うが、ヒアルロン酸の場合は、水溶性カルボジイミド (WSC)で架橋処理を行うのが好ましい。この場合、ヒアルロ ン酸ナトリウム水溶液にあらかじめWSCを混合しておき、ヒア ルロン酸ナトリウムと共に、コラーゲン材に適用することによっ て、コラーゲンのカルボキシル基とヒアルロン酸のアミノ基とを 架橋させることが好ましい。ヒアルロン酸ナトリウム水溶液に含 有させるWSCの濃度は、好ましくは約5~20mg/ml、特に約 8~15mg/mlとする。このヒアルロン酸ナトリウム及びWSC を含有する水溶液を調製し、十分に撹拌し、厚さが好ましくは約 1 mm となるように、コラーゲン材の両面又は片面に塗布し、風 乾して、ヒアルロン酸層を形成する。

上記のように調製した本発明のコラーゲン材は、従来の抽出コ

10

15

20

ラーゲン材料に比べて、優れた物性、特に優れた引き裂き強度を有するため、合成高分子材料などに積層せずにそれのみで、各種医用材料に加工することができ、縫合することもできる。また、本発明のコラーゲン材は、生体内に適用した場合、すぐには溶解です。の理由から、本発明のコラーゲン材は、更に用途に応じて、原でできる。では、本発明のコラーゲン材は、更に用途に応じて、原体である。では、本発明のコラーゲン材は、更に用途に応じて、各種に関サ、後状、塊状などの形態に加工することによって、各種に対して使用することができる。例れ、外科用補強材、創傷保護材、人工財、外科用維強材、創傷保護材、人工皮膚、又は人工角膜などで、外科用補強材、創傷保護材、人工皮膚、又は人工角膜などが、外科用補強材、創傷保護材、人工皮膚、又は人工角膜などで、外科用補強材、創傷保護材、人工皮膚、又は人工角膜などで、外科用補強材、創傷保護材、人工皮膚、不過には細胞培養による三次元培地としても使用することができる。あるいは、圧迫止血材、あるいは細胞培養によりで、場合によりにも使用することができる。

また、上記のようにして得られた本発明の医用材料からなる医用代替膜は、各種外科手術後の膜欠損部分を補填することによって、膜欠損部分における臓器と周辺組織との癒着を予防するために使用することができる。本発明の医用代替膜においては、癒着を防止する必要のある周辺組織と接する側に架橋したゼラチンゲル層又はヒアルロン酸層が向くように、その片面又は両面にゼラチンゲル層又はヒアルロン酸層を形成した本発明の医用代替膜を使用する。本医用代替膜を、心膜の代替膜として使用する場合は、両面にゼラチンゲル層又はヒアルロン酸層を形成した代替膜を、また胸膜、腹膜又は漿膜の代替膜として使用する場合は、片面に

10

15

20

ゼラチンゲル層又はヒアルロン酸層を形成した代替膜を、ゼラチンゲル層又はヒアルロン酸層が周辺組織と接する側に向くように使用する。脳硬膜の代替膜として使用する場合は、両面又は片面にゼラチンゲル層又はヒアルロン酸層を形成した代替膜のいずれも使用することができる。片面にゼラチンゲル層又はヒアルロン酸層を形成した代替膜を使用する場合は、ゼラチンゲル層又はヒアルロン酸層が、脳実質組織と接する側に向くように使用する。 更にまた、上記の用途のほか、血管、消化管、気管、尿管、膀胱、粘膜、歯根膜などの縫合に、補強材としても使用することができる。

上記のように生体膜の欠損部分を補填する材料としての本発明の医用代替膜は、脳硬膜、心膜、胸膜、腹膜又は漿膜の代替膜として使用することができる。本代替膜を術創に適用すると、術創周辺に残存している脳硬膜、心膜、胸膜、腹膜又は漿膜などの生体膜が、本代替膜との接触箇所から本代替膜のコラーゲン部分を再生の足場として伸展して再生する一方、生体組織がゼラチンゲル層又はヒアルロン酸層と接する箇所では、細胞の侵入・伸展が予防されるために癒着が防止され、最終的には欠損部分が、再生した生体膜によって塞がれ、本代替膜は、生体によって分解吸収され、完全に消失する。

上述のように、本発明のコラーゲン材、及び本発明のコラーゲン材を含む医用材料、特に医用代替膜は、従来のコラーゲン材及びそれを含む医用材料に比べて、優れた引き裂き強度を有するが、本医用材料を、例えば人工膀胱などとして使用する際には、更に

10

15

このような、その内部に生体内分解吸収性材料からなるシート 状のメッシュ様中間材を有するコラーゲン材を調製するには、コラーゲン超微細線維性不織布状多層体を形成する際にコラーゲン の塩酸溶液に上記のようなシート状のメッシュ様中間材を浸したまま、コラーゲン塩酸溶液層を、凍結、凍結乾燥などの以降の工程に付せばよい。

20 以下に本発明を実施例により説明する。

実施例1.

豚皮由来のコラーゲンを用いて、1重量%コラーゲンの1N塩 酸溶液を調製し、シャーレに注いで、それぞれ6、12及び18mm の厚さのコラーゲン溶液層とした。これを、-20℃で24時間

10

15

凍結し、次に-80℃で24時間凍結乾燥した。次にプレス機を用い、200kg/cm²の圧力で室温で15秒間熱圧縮して、それぞれ約0.2、0.3、及び0.5mmの厚さの層とした。上記の同じコラーゲンを原料とする2重量%コラーゲンの1N塩酸水溶液を調製し、上記で得られた圧縮したコラーゲンの層を、コラーゲン溶液に浸漬し、風乾した。この浸漬・風乾の工程を5回又は10回繰り返し、次に、真空下、140℃で24時間熱架橋処理に付して、本発明のコラーゲン材を得た。

上記で調製した本発明のコラーゲン材について、以下に記載する方法により、その一点支持張力と耐破断張力を乾燥状態及び湿潤状態で測定した。

大きさ $1.5 \times 4.0 \, \mathrm{nm}$ の短冊型の試験片を作製した。以下の方法で $2.5 \, \mathrm{C}$ 、湿度 $5.0 \, \mathrm{S}$ の恒温恒湿室中でデジタルプッシュプルゲージ(AIKOH ENGINEERING 製 CPU ゲージ)を用いて試験片の長軸方向に ISO の B 速度($5\,\mathrm{mm/min}$)で均一に張力をかけ、膜が破断するまでの最大張力を乾燥状態及び湿潤状態($3.7 \, \mathrm{C}$ の生理食塩水中で $1.0 \, \mathrm{C}$ 分間の水和を行ったもの、又は室温の生理食塩水中で $1.0 \, \mathrm{C}$ 4時間の水和を行ったもの)の両者で測定した。

1. 一点支持張力

20 試験片の片端の中央より 5 mm 内側の部位を糸(4 - Oプロリン又は2デキソン)で縫合固定し、他方の端はクリップで均一に把持して張力をかけた。

2. 耐破断張力

試験片の両端をクリップで均一に把持して張力をかけた。

結果を以下に示す。

コニ だいのお酢液洗尿	圧縮率	乾燥状態		湿潤状態	
コラーゲンの塩酸溶液層の厚さ(凍結前)		一点支持 張力	耐破談張力	一点 支持 張力	耐破談張力
6 m m	0.03	6. 3	51.4	0.74	4.89
1 2 m m	0.02	16.7	78.3	2.05	8.92
18mm	0.03	27.8	110.2	4.93	9.47

		乾燥状態		湿潤	状 態
		一点支持張力	耐破断張力	一点支持張力	耐破断張力
浸漬・風乾	5 回	14.4	50.3	0. 9	4. 61
浸漬·風乾	10回	27. 8	110. 2	4. 93	9. 47

(単位:N)

5

15

以上の結果により、本発明のコラーゲン材は、縫合に耐える優れた物性を有することが示された。

産業上の利用可能性

本発明のコラーゲン超微細線維性不織布状多層体を非線維化コラーゲン層で挟んだ積層体からなるからなるコラーゲン材は、コラーゲンが本来有する生化学的特性を保持しながらも、縫合可能な程度の物性を有するため、各種医療材料として広く使用することができる。また本発明の医用代替膜は、倫理上の問題もなく、安定して供給され、生体膜の欠損部分を補填する材料又は癒着防止材として術創に縫合することができる。また縫合後、生体膜が再生するまでの期間残存して、癒着防止効果を示す一方、徐々に分解吸収されるため、生体組織に長期間残存して炎症などを惹起することがなく、安全に使用することができる。

20

請 求 の 範 囲

- 1. コラーゲン超微細線維性不織布状多層体を非線維化コラーゲン層で挟んだ積層体からなるコラーゲン材。
- 5 2. コラーゲン超微細線維性不織布状多層体が、コラーゲン板状線維から形成されている、請求の範囲第1項記載のコラーゲン材。 3. その内部に生体内分解吸収性材料からなるシート状のメッシュ様中間材を有する、請求の範囲第1項又は2項記載のコラーゲン材。
- 10 4. コラーゲン溶液層を凍結し;凍結乾燥して微細線維化コラーゲン層とし;圧縮し;コラーゲン溶液に浸漬・風乾する工程を繰り返し;そして架橋処理に付すことを特徴とする、請求の範囲第1項記載のコラーゲン材の製造方法。
 - 5. 架橋処理が、熱架橋処理である、請求の範囲第4項記載の方法。
 - 6. コラーゲン超微細線維性不織布状多層体を非線維化コラーゲン層で挟んだ積層体からなるコラーゲン材を含む糸状材料。
 - 7. コラーゲン溶液を湿式紡糸してコラーゲン糸を得;コラーゲン糸を凍結し;凍結乾燥し;コラーゲン糸を圧縮し;コラーゲン溶液に浸漬・風乾する工程を繰り返し;そして架橋処理に付すことを特徴とする、請求の範囲第6項記載の糸状材料の製造方法。
 - 8. コラーゲン超微細線維性不織布状多層体を非線維化コラーゲン層で挟んだ積層体からなるコラーゲン材を含む医用材料。
 - 9. その内部に生体内分解吸収性材料からなるシート状のメッ

シュ様中間材を有する、請求の範囲第8項記載の医用材料。

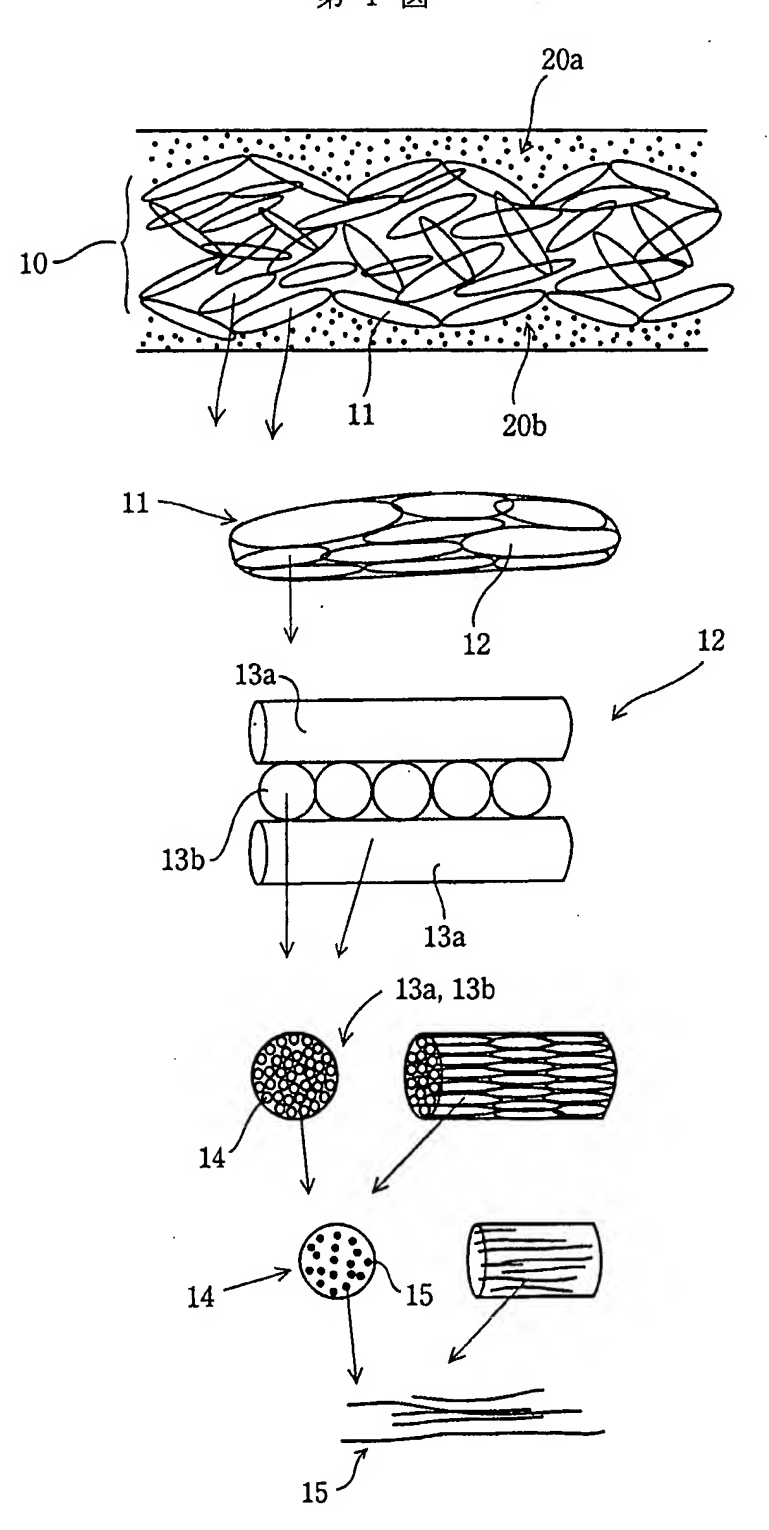
10.請求の範囲第8項又は9項記載の医用材料からなる医用代替膜。

11. その片面又は両面に架橋処理されたゼラチンゲル層又はヒアルロン酸層を有する、請求の範囲第10項記載の医用代替膜。12. 乾燥状態で少なくとも23Nの一点支持張力、及び少なくとも170Nの耐破断張力、湿潤状態で少なくとも2Nの一点支持張力、及び少なくとも12Nの耐破断張力(厚さ1mmの場合)を有する、請求の範囲第1項記載のコラーゲン材。

5

第 1 図

1 / 5



BEST AVAILABLE COPY

第 2 図



BEST AVAILABLE COPY

第 3 図



第 4 図

BEST AVAILABLE COPY



BEST AVAILABLE COPY

第 5 図



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP97/04205

	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁶ · A61L27/00		
	o International Patent Classification (IPC) or to both no	ational classification and IPC	
	ocumentation searched (classification system followed	by classification symbols)	
Int.Cl ⁶	6 A61L27/00		
Dogumentat	ion searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included	d in the fields searched
Documentar	1011 SEAFCHEG OTHER THAN IMMINION GOCUMONTATION TO THE	C CAtolit illat such documentar are meraco.	I III IIIO IIOIGO GOGIGAIOG
Electronic d	ata base consulted during the international search (nan	ne of data base and, where practicable, se	earch terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		,
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	JP, 51-148289, A (Nippi, Inc.),		1 - 12
	December 20, 1976 (20. 12. 76) (Family:	none)	
Y	JP, 2-71748, A (Terumo Corp.),		1 - 12
	March 12, 1990 (12. 03. 90)		
	& EP, 403650, A & US, 5350583, A		
Y	JP, 4-266763, A (Terumo Corp.),		1 - 12
	September 22, 1992 (22. 09. 92) (Family:	: none)	
Y	JP, 6-292716, A (Yoshihiko Shimizu),		1 - 12
•	October 21, 1994 (21. 10. 92) (Family: no	one)	
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
		"T" later document published after the intern	entional filing date or priority
"A" document defining the general state of the art which is not		date and not in conflict with the applicate the principle or theory underlying the important the principle of the principle o	tion but cited to understand
"E" earlier document but published on or after the international filing date "X" document of particular releva			aimed invention cannot be
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invent			
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other combined with one or more other such documents, such combinate combined with one or more other such documents, such combinate combined with one or more other such documents, such combinate combined with one or more other such documents, such combinate combined with one or more other such documents, such combinate combined with one or more other such documents, such combined with one or more other such documents, such combinate combined with one or more other such documents, such combinate combined with one or more other such documents, such combined with one or more other such documents, such combined with one or more other such documents.			when the document is
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family			art
Date of the actual completion of the international search January 21, 1998 (21. 01. 98) Date of mailing of the international search report February 3, 1998 (03. 02. 98)			
	nailing address of the ISA/ ese Patent Office	Authorized officer	
_		m to to a Na	
Facsimile N	0.	Telephone No.	

「O」ロ頭による開示、使用、展示等に含及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献	
国際調査を完了した日	国際調査報告の発送日	
21.01.98	03.02.1998	
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員) 4C 7019	
毎年日刊 (TSA/JP) 郵便番号100 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	佐 野 整 博 電話番号 03-3581-1101 内線 3452	